



## Hechos Acerca del Síndrome de Angelman

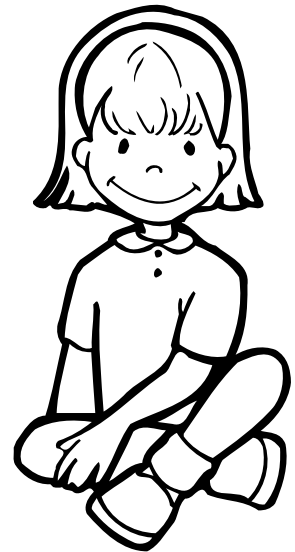
por Lisa Priddy, M.S., CCC-SLP

### ¿Qué es el Síndrome de Angelman?

El Síndrome de Angelman es un desorden genético neurológico. A los niños con el síndrome de Angelman (AS, por su sigla en inglés) les falta una parte del cromosoma 15. Usualmente esto ocurre en uno de 10,000 a 25,000 niños. Harold Angelman, un pediatra, primero identificó AS en el año 1965. Típicamente, un diagnóstico del síndrome de Angelman ocurre entre las edades de tres a siete años.

### Características Físicas y del Desarrollo Comunes del Síndrome de Angelman

- Una boca ancha, sonriente, un labio superior fino, una barbilla prominente, y ojos hundidos
- El tamaño de la cabeza es más pequeña del tamaño normal
- Movimientos del cuerpo con saltos
- Un retraso del desarrollo en la motricidad, incluyendo sentarse y caminar
- Pelo rubio y ojos azules
- Retrasos del habla
- Discapacidades de aprendizaje severas
- Problemas de alimentación, incluyendo dificultades chupando y un aumento de peso limitado
- Limitaciones significativas en ambos el funcionamiento intelectual y las habilidades adaptivas (habilidades sociales y las actividades de la vida diaria)



### Características de la Conducta

Los niños con el síndrome de Angelman exhiben muchos comportamientos similares. Ellos son típicamente muy alegres, afeccionados, sociables, y pueden reírse durante momentos inapropiados. También es común para los niños con el síndrome de Angelman a ser hiperactivos, tener una capacidad de atención limitada, y requieren mucho menos descanso que sus compañeros.

## Habilidades de la Comunicación

Los niños con el síndrome de Angelman tienden a tener problemas con el desarrollo del habla. La mayoría de los niños con AS tienen un habla limitado (hasta cuatro palabras) o no hablan. Ellos pueden desarrollar el uso de una sola palabra entre los 10 a 18 meses de edad (ejemplo, mamá); sin embargo, ellos tienden a usar estas palabras infrecuentemente y sin sentido. Sus habilidades de comprensión o receptivas son usualmente más fuertes que sus habilidades expresivas. La mayoría de los niños con el síndrome de Angelman expresan sus necesidades usando el lenguaje por señas, gestos, o dibujos en una tabla de comunicación.

## Tratamiento y Prognosis

Los niños con el síndrome de Angelman se benefician significativamente de los servicios de educación especial. Las terapias tempranas del habla, físicas, y ocupacionales ayudan a mejorar su comunicación, y las habilidades de motricidad gruesa y fina. Al estos individuos alcanzar la adultez, su hiperactividad disminuye y sus patrones de dormir mejoran. Muchos de los niños con el síndrome de Angelman crecen y son capaces de vivir dentro de las comunidades de viviendas de adultos.

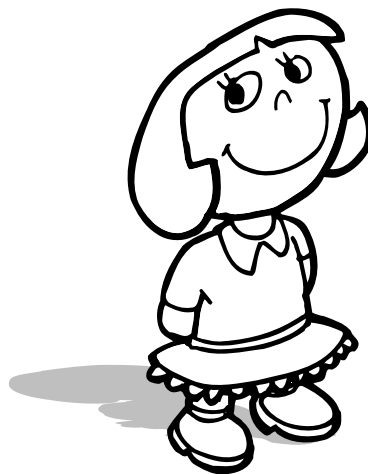
## Información

Encuentre apoyo para los padres e información adicional acerca del síndrome de Angelman llamando a la Fundación del Síndrome de Angelman (Angelman Syndrome Foundation, Inc.) al teléfono 1-800-432-6435 o al visitar la página Web <http://www.angelman.org>.

### Recursos

National Institute of Neurological Disorders and Stroke, <http://www.ninds.nih.gov/disorders/angelman/angelman.htm>

Better Health Channel, [http://www.betterhealth.vic.gov.au/bhcv2/bhcarticles.nsf/pages/Angelman\\_syndrome?open](http://www.betterhealth.vic.gov.au/bhcv2/bhcarticles.nsf/pages/Angelman_syndrome?open)



**Para más páginas educativas (Handy Handouts®), visite [www.handyhandouts.com](http://www.handyhandouts.com).**

\*Las páginas educativas (Handy Handouts®) de Super Duper® son para el uso personal y educacional solamente. Cualquier uso comercial es estrictamente prohibido.